PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

54-130620

(43) Date of publication of application: 11.10.1979

(51)Int.CI.

CO9B 48/00

(21)Application number: 53-037465

(71)Applicant: TOYO SODA MFG CO LTD

(22)Date of filing:

01.04.1978

(72)Inventor: SHIBATA KATSUYA

HAMADA MOTOHIRO

IWAMOTO EIJI

(54) PREPARATION OF ALPHA-QUINACRIDONE PIGMENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an α-pigment having improved weatherability, light and heat resistance, simply and rapidly, by dissolving crude quinacridone (Q) in dimethyl sulfoxide in the presence of a caustic alkali and water, and by diluting the solution to purify Q.

CONSTITUTION: One mole of crude quinacridone (Q) of formula is dissolved in dimethyl sulfoxide (DMSO) in the presence of 1.5W2.5 moles of a caustic alkali, preferably a potassium salt, and water in an amount of 6W8 times that of Q at 60W90°C for 1W3 hr. Insoluble matter is filtered off, if necessary, and the resulting solution is diluted with water to give the objective α -quinacridone pigment. The weight ratio of the water to DMSO is preferably 3:97W30:70.

EFFECT: Non-contamination with sulfonates in the absence of sulfuric acid.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(9日本国特許庁(JP)

印特許出願公開

@公開特許公報(A)

昭54—130620

Mint. Cl.2 C 09 B 48/00

20特

17

包日本分類 識別記号 23 A 0

厅内整理番号

移公開 昭和54年(1979)10月11日

6859-4H

発明の数 1 審查請求 未請求

(全 3 頁)

❷α∽型キナクリドン額料の製造法

願 昭53—37465

顧 昭53(1978)4月1日 ②出

珂 柴田勝弥 心発

新南陽市大字當田4560番地 東

洋曹達工業株式会社內

淡田基宏 冟

新南陽市大字富田4560番地 原 洋曹達工業株式会社内

岩本英次 88 ②発

新南陽市大学富田4560番地 東

洋曹達工業株式会社内

東洋曹達工業株式会社 願 人 COLL

新南陽市大字寫田4560番地

1. 発明の名称

一貫ポナタリドン兼料の製造法

2.特許請求の範囲

- ① 複製キナタリドンを着性アルカリ及び水の 存在下にジメチルスルホキシドに選解し、と れを水を明いて希釈することを特徴とする機 細粒子のαー型キテタリドン銀料の製造法、
- 奇性アルカリが奇性ソーダ又は、背性カリ である特許調求の範囲印項記載のは一種キナ クリドン無料の製造法。
- 寄性アルカリの使用量が根拠やナタリドン 1モルに対しても5~25モルである特許的 水の範囲(1)原又は幼項記載の4~型キナクリ ドン類科の製造法。
- iii 水とジメテルスルボキシドとの重量比が 3 ~30:97~10である特許関水の範囲(1) **頂乃苞切項のいずれかの項に記載の4-型キ**

ナクリドン領料の製造法。

5.勢明の詳細な説明

本発明はロー型キナタリドン類科の製造法に関 するものである。更化器しくは、低寒の離晶相を 有する粗鬆のルナクリドンを苛性アルカリ及び水 の客在下にジメナルスルポキシドに暇解し、これ を水を用いて希釈し、副袋性等にとくに優れたα - 龍キナタリドン無料を製造する方法に関するも

従來、構造式(1)で代表されるサナクリドンには 三種の結晶相が存在し、それぞれの一型。 ター語 反びァー型と称されている。

とれらは、いずれも光珠ある鮮明を称色又は葉 色系の色調を有し、耐熱、耐候性及び耐楽品性等 に 優れた有機顕終であり、 監料。インタ及び個脳

Production of the second of th

着色等に広い用途を有する。

これらのうち、αー選キナクリドン類料を得る には、任意の結晶相を有するキナクリドンを一旦 嫌強酸に軽粉し、これを水で帯釈して結晶を折出 させる方法が一般化されている。

しかしながら、この方法に於ては、ギナタリドンを一旦、機器酸に積傷するため、ギナタリドンは スルホン化の影響を受けあい。このため水で精軟 し耐量を析出させ、希アルカリで洗浄しても、福 られるロー型ギナタリドン瀬科中には微量のギナ タリドンスルボン化物が進在し、これが耐候性等 の類件特性を低下させる原因となっている。

また、この方法では、出発物質である形製キナ クリドン中に不純物が含まれている場合、その除 去精製にはほとんど効果がない。

本発明者らは、叙上の情况に個み、耐象性等の 類科特性の優れたα - 型キナクリドンの製造法を 求めて概素研究した結果本発明を完成したもので ある。

本発明に知いて用いる出発物質である程製キナ

特開昭54-130620(2) クリドンは従来開知の方法により製造される。 その粒子サイメの大小、結晶相の相器には何ら影響を受けない。また乾燥状態であっても湿荷状態 のものであってもよい。

次に、帯線として使用するジメチルスルホギンドは、完全無水である必要はなく、キナタリドンを均一に溶解するためにはアルカリと変干の水が必要なことから、10重量が経験の含水状態で使用することが出来、又冬期の療能防止の目的からも含水物であることが望ましい。その使用量はキナタリドンに対し電量比で4~20倍量、望ましくは4~8倍量が適当である。

使用する奇性アルカリとしては、衛性ソーダ及び奇性カリ等が使用出来るが、特に奇性カリが効果的であり、その使用量は、キャクリドン1モル
に対して15モル以上、領生しくは2~25モル
比で使用する。これ以下の比率では完全に存解させることは困難である。

以上の配合条件で配合を行っても、水が存在し ないか少ない場合は、完全な無解は困難であるか

25

又はキナクリドンに対し20億以上という多葉の ジメテルスルポキンドが必要になる。使ってある 程度の水が必要であり、水をジメチルスルポギン ドに対し5~30/ヤァ~10の電量比で使用す るのがよい。この比が30/10以上になると再 び務懈し難くなり、光辨には多量の格談が必要と なる。

次に務解条件であるが、無懈を容易に短時間で 完了させるために、加蔵下に悪郷させることが効果的である。この際、ジメチャスルボキンドの単 分解及び水の容器内での遺焼を防止するためもり ~90℃の範囲で05~6時間、歴ましくは1~ 5時間処理することが好ましい。なか、この溶無 操作を、大気中で行うとアルカリの存在でキナタ リドンの酸化がわずかであるが進行しキナタリド ンキノンを生成する。この酸化を防止するもめに 窒素等囲気下に解解を行うことが望ましい。

以上の条件下に得られたキナタリドン影談は曹 業色を量して完全均一数に罹無している。この際、 不避性不純分が存在する場合は、フィルター等に 111 y

て、これらを除去分離することが出来る。一家海 解したキナクリドンは、建潮又はそれ以下化冷却 しても再析出するととはなく終始器凝軟を保つ。

かくして得られたキナクリドン糖液を水を用いて兼釈することによりは一型やナクリドン額料が はないる

この水の使用着は、ジメチルスルホキシド化対 して繁量比で 4 ~ 2 8 倍、割ましくは 5 ~ 1 8 倍 である。

この為釈は獲搾しながら窒温又は水冷下に実施することが好ましい。次いで結晶分離、水洗、乾燥 等は慣用の手段により行われる。

との様にして得られる、機器化されたャナクリドンの結晶相は、×一般閉折の結果として、20でも2°、141°、258°及び280°の同折角の位置に大きい強度のビーク、124°、166°及び268°の位置に深い強度のビークをそれぞれ示し、α一型キナクリドンのバターンと一致することからα一型キナクリドンと機関される。また、地子のサイズは平均001~41×程度である。

本発明には、次に列挙する作業工程上の利点と 番料整法上の利点がある。

- (i) キナタリドンは完全に均一な状態でジメテルスルホキシド中に避保するため、不能性の 異物が混入した場合でも容易に加通除去が可能で、严減はそのまま類料化出来、操作簡易 カとよ
- (f) 原新となるギナクリドンの結晶相や粒子の 大小は関わないこと
- (前) 整解に高温真圧を必要とせず、仮等間で終 すするため作業性に優れること
- 紛 得られるα一型キナタリドン類料は、耐袋性、耐光性、耐熱性に優れていること
- (v) 微細な精製されたペー型ギナクリドンの製造が可能なこと

次に本発明を実施例をもって更に詳細に説明する。

集集倒1

308 ≥ セパラブルマラスコに粗製ギナクリド

はロー選キナクリドンのパターンと完全に一致することからロー型キナクリドンと認められた。電子顕像鏡写真(透透数 2 万倍)にて粒子状態を變像したところ Q G 1 ~ Q O 5 a の 医めて機細な粒子状態であることが確認され、逸族武験の結果もめて着色力に富み、耐熱・耐光性も良好であった。

実施例2

実施例1に示した配合にて、 寄佐カリを寄性ソーダス2年に軽重換える以外は実施例1の場合と 念く同様に処理を行うと、実施例1の場合と同様に 意との物一溶液が得られた。この溶液を実施例 1に称じて冷水24で希釈し結晶を折出させ後処 歴を行ったところ、実施例1と同様の赤色粉末 127年を得た。このもののエー機図折倒はαー 歌キナクリドンであることを宗した。

幹許出顧人 東洋曾達工養株式会社

ン(粒子経10m前後)209と市販ジメデルス ルボギシド2889を辞取し、盟素雰囲気下に挙 温で撹拌し充分に分散を行った。続いて苛造カリ 189を水:89に軽無したものを従入し、窒素 雰囲気を保ちながら、満谷上に70~8月だに加 熱機律を18時間行うと、背景色の器液に変化し **た。穴に、との髂腹を温時、ガラスワイルターを** 用いて表引症過を行り微量化存在する不存性不絶 物導を除去し、室御まで冷却後、腹下ロートにう つし、ほけしく提择された18の除水中に資加す ると覆ちに鮮赤色の沈嶽が生じた。鱼耆蒲加保堂 個下に30分機律を続けたのち、ガラスワイルダ - を用いて逆道を行い、得られた赤色ケーキは、 再びフラスコ优美し18の熱水(90℃)で60 分間分数洗浄後、再び炉過する。この操作を2個 くり返えし、最後に69℃に保った熱糖激式乾燥 機中で2く時間能嫌して、彩色粉末1889を得 た。 X 一線回折の結果 2 0 でも 2°, 1 4 1°, 258° 及び28 ぴに大きな強変のビータ 1 2 4', 1 4 6' 及び208°に弱い強度のピークが観測され、これ